

Nobivac DHP Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Ima
dovoljenje za
promet

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parvovirus, strain 154, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Nobivac DHP Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Na voljo samo v [English](#)

251189000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Na voljo samo v [English](#)

3162280.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za suspenzijo za injiciranje

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI07AD02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Poland

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

17/02/1998

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0473

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/02/1998

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.